

Biodegradable bicomposite haemostatic surgical patches with a collagenic layer on a high porosity fibrous polymeric compress layer

Patent Number: FR2783429
Publication date: 2000-03-24
Inventor(s): GRAVAGNA PHILIPPE; BAYON YVON; TAYOT JEAN LOUIS
Applicant(s):: IMEDEX BIOMATERIAUX (FR)
Requested Patent: ☐ FR2783429
Application Number: FR19980011701 19980918
Priority Number(s): FR19980011701 19980918
IPC Classification: A61L15/32
EC Classification: A61L31/04F2, A61L15/32A
Equivalents: AU5629599, BR9907121, ☐ EP1030698 (WO0016821), ☐ WO0016821

Abstract

Surgical patch material with a collagenic layer on a highly porous fibrous polymeric compress. Bicomposite collagenic material which is biocompatible, non-toxic and biodegradable in less than one month consists solely or principally of two closely-bound layers comprising a film based on a collagenic material, especially collagen which has at least partially lost its helicoidal structure or gelatine, and a layer forming a porous non-compacted compress based on a polymeric composition.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

11

(13) REPUBLIQUE FRANÇAISE
INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE
PARIS

(11) N° de publication :

2 783 429

à n'utiliser que pour les
commandes de reproduction

(21) N° d'enregistrement national :

98 11701

(51) Int Cl⁷ : A 61 L 15/32

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

(22) Date de dépôt : 18.09.98.

(30) Priorité :

(43) Date de mise à la disposition du public de la
demande : 24.03.00 Bulletin 00/12.

(56) Liste des documents cités dans le rapport de
recherche préliminaire : *Se reporter à la fin du
présent fascicule*

(60) Références à d'autres documents nationaux
apparentes :

(71) Demandeur(s) : IMEDEX BIOMATERIAUX — FR.

(72) Inventeur(s) : BAYON YVON, GRAVAGNA PHILIPPE
et TAYOT JEAN LOUIS.

(73) Titulaire(s) :

(74) Mandataire(s) : CABINET LAVOIX.

(54) MATERIAU COLLAGENIQUE BICOMPOSITE, SON PROCEDE D'OBTENTION ET SES APPLICATIONS
THERAPEUTIQUES.

(57) L'invention concerne un matériau collagénique bicomposite qui est biocompatible, non-toxique et biodégradable en moins d'un mois, caractérisé en ce qu'il comprend uniquement, ou principalement, deux couches intimement liées, à savoir une couche formant un film à base d'un composant collagénique, notamment de collagène ayant perdu au moins partiellement sa structure hélicoïdale, ou de gélatine, et une couche formant une compresse poreuse sensiblement non tassée à base d'un composant polymère. Ce matériau hémostatique est particulièrement utile en outre pour la prévention des adhérences post-opératoires et la cicatrisation des plaies.

FR 2 783 429 - A1



La présente invention a trait à un matériau bicomposite à base de collagène, biocompatible, non toxique et biodégradable, comprenant uniquement, ou principalement, une couche formant un film collagénique et une couche formant une compresse ou éponge de polymère fibreux de porosité élevée.

Le matériau selon l'invention peut être utilisé en chirurgie, notamment en chirurgie viscérale, et trouve une application particulière dans la réalisation simultanée de l'hémostase et de la prévention des adhérences post-opératoires tout en favorisant la cicatrisation du tissu lésé.

Les brevets FR-A-2 628 634 et US-A-5 201 745 (IMEDEX) décrivent des patchs de chirurgie viscérale réalisés à partir d'un biomatériau formé de deux couches de collagène superposées et associées intimement, à savoir une couche poreuse collable de collagène fibreux et un film de collagène ou de matériau collagénique tel que de la gélatine.

Dans un tel matériau, le film assure l'étanchéité de la membrane ou patch et augmente la cohésion mécanique et permet, en outre, de prévenir la formation des adhérences post-opératoires. La couche poreuse de collagène fibreux joue notamment un rôle de compresse hémostatique.

Une membrane collagénique bicouche a été proposée dans les demandes de brevet EP-A-0 686 402 et WO 96/08277 (COLETICA) en vue d'obtenir un pouvoir anti-adhérences.

Les collagènes et matériaux collagéniques utilisés dans de tels patchs ou membranes peuvent provenir du collagène natif ou de différents types d'atélocollagènes ou de collagènes pepsinés, et notamment de collagènes bovins de type I, de collagènes humains de type I, III, III + I, IV. Ces collagènes peuvent être partiellement oxydés, par exemple pour augmenter leur pouvoir adhérent, et la couche formant le film peut comporter, en mélange avec le matériau collagénique, d'autres matériaux permettant, par exemple, de renforcer ses propriétés de résistance mécanique et d'améliorer son pouvoir anti-adhérence.

La fabrication de ces patchs ou membranes n'est cependant pas aisée. En effet, il faut, d'une part assurer une excellente liaison entre la couche formant le film et la couche formant la compresse fibreuse, tout en

A cette fin, on a proposé (FR-A-2 628 634) de couler le matériau collagénique, devant former le film, sur une couche de collagène fibreux ayant subi préalablement un certain tassement pour limiter l'interpénétration entre les deux couches.

Des éponges hémostatiques composées de collagène bovin natif sont commercialement disponibles, comme par exemples Colgen® (Immuno AG), Pangen® (Fournier), Surgicoll® (Biodynamics). Mais, elles ne sont pas recouvertes sur une face d'un film imperméable, jouant un rôle de barrière, et présentent plusieurs inconvénients :

- BN500000 FEB 1964

iv) généralement produites à partir de collagène acide, elles sont difficiles à manipuler car elles collent fortement aux instruments de chirurgie ou aux gants en latex.

D'autres produits plus complexes comme le
5 TachoComb® (Nycomed) associant le collagène, le fibrinogène, la thrombine et l'aprotinine permettent une hémostase plus efficace que les éponges de collagène. Mais, ces produits sont susceptibles de faciliter le développement d'adhérences post-opératoires. Comportant des enzymes thermolabiles, ils
10 nécessitent un stockage entre 2 et 8°C. La multiplication des composants d'origine humaine ou animale est aussi handicapante, à cause des problèmes de traçabilité et d'enregistrements liés à ces produits, qui entraînent un surcoût prohibitif.

Du point de vue de la prévention des adhérences post-opératoires, celle-ci est particulièrement difficile sur des plaies hémorragiques
15 et, plus particulièrement, sur des plaies saignant de façon très diffuse (Buckman et al., J. Surg. Res., 1976, 20, 1-5 ; Wiseman et al., J. Reprod. Med., 1992, 37, 766-770). Le saignement de plaies compromet fortement l'efficacité de produits commercialisés et utilisés pour la prévention des adhérences
comme l'INTERCEED® TC7 (Johnson & Johnson) (Wiseman et al., J. Reprod.
20 Med., 1992, 37, 766-770). En effet, il peut entraîner le dépôt de fibrine sur les films anti-adhérents et faciliter, par suite, le développement d'adhérences post-opératoires. Il en résulte qu'il faut procéder à l'hémostase la plus complète possible, à l'aide de thrombine ou de toutes autres techniques, avant
d'appliquer sur les plaies hémorragiques des produits comme l'INTERCEED®
25 TC7. Il est donc intéressant pour la prévention des adhérences de développer des matériaux présentant également un pouvoir hémostatique.

La présente invention a donc pour but de perfectionner
considérablement les matériaux collagéniques bicomposites antérieurs décrits
précédemment et d'accroître de manière importante leurs propriétés
30 hémostatiques, tout en conservant et, le cas échéant, même en améliorant les propriétés d'anti-adhérences post-opératoires.

L'invention a également pour objectif de fournir un matériau bicomposite collagénique hémostatique, capable en plus de prévenir les adhérences post-opératoires et de faciliter la cicatrisation.

Un autre but de l'invention est de réaliser un tel matériau qui soit
5 particulièrement bien colonisable par les cellules spécifiques de l'organisme et susceptible d'être biodégradé intégralement dans un délai réduit et facile à contrôler par de simples modifications du procédé de fabrication.

L'invention a également pour objectif de fournir un matériau bicomposite biocompatible, non toxique et non collant au toucher à l'état sec
10 pour la facilité de manipulation, mais pouvant développer des propriétés adhésives en milieu physiologique, en particulier au contact du sang.

Un autre objectif de l'invention est de fournir un procédé particulièrement économique pour l'obtention d'un tel matériau bicomposite.

L'invention a ainsi pour objet un matériau collagénique
15 bicomposite qui est biocompatible, non toxique et biodégradable en moins d'un mois, caractérisé en ce qu'il comprend uniquement, ou principalement, deux couches intimement liées, à savoir une couche formant un film à base d'un composant collagénique, notamment de collagène ayant perdu au moins partiellement sa structure hélicoïdale, ou de gélatine, et une couche formant
20 une compresse poreuse sensiblement non tassée à base d'un composant polymère.

De préférence, le film comprend, outre le composant collagénique, au moins un additif hydrophile macromoléculaire chimiquement non réactif vis-à-vis du collagène.

25 La seconde couche peut être faite d'une compresse poreuse sensiblement non tassée de collagène non dénaturé.

L'invention a également pour objet un procédé préféré pour la réalisation de tels matériaux.

Ce procédé repose sur la découverte que, lorsqu'on laisse se
30 gélifier une solution liquide à base de composant collagénique destinée à former un film, il existe un moment, au cours de la gélification, pendant lequel on peut poser la couche poreuse de composant polymère formant la compresse sur la surface du matériau en cours de gélification, et où la partie inférieure de

ladite couche poreuse pénètre partiellement dans le gel, tout en conservant au moins partiellement une structure assurant une liaison pratiquement parfaite entre le film qui va être constitué et la couche poreuse, et en laissant pratiquement intégralement conservées les propriétés séparées de la couche poreuse et du film.

Les inventeurs ont constaté, de manière tout à fait surprenante, que :

- le film de collagène peut se former par déshydratation de la couche liquide de collagène malgré la présence d'une couche poreuse lyophilisée par dessus ;

- la couche poreuse supérieure n'est pas altérée ou modifiée lors de l'association avec le film en formation.

L'invention a donc pour objet un procédé pour l'obtention d'un matériau bicomposite selon l'invention, caractérisé en ce que l'on coule, sur un support inerte convenable, une solution de composant collagénique suivant une épaisseur destinée à la formation d'un film, et en ce que l'on applique sur ladite solution en cours de gélification, une compresse sensiblement non tassée de composant polymère, puis en ce que l'on sèche ou laisse sécher le matériau obtenu.

Le procédé selon l'invention va être décrit plus en détails ci-après :

Pour la mise en œuvre de ce procédé, on prépare une solution aqueuse de composant collagénique destinée à la formation du film du matériau bicomposite précité.

Selon l'invention, le terme «composant collagénique» désigne de préférence du collagène ayant perdu au moins partiellement sa structure hélicoïdale par une opération de chauffage ou toute autre méthode, ou de la gélatine.

Le terme «gélatine» englobe ici la gélatine du commerce formée de collagène dénaturé par chauffage dont les chaînes sont, au moins partiellement, hydrolysées (poids moléculaires inférieurs à 100 kDa).

Le composant collagénique utilisé aux fins de l'invention est de préférence formé de collagène non hydrolysé, constitué majoritairement de chaînes α (poids moléculaire d'environ 100 kDa).

Par chaînes α au sens de l'invention, on entend des chaînes α entières ou des fragments issus de ces chaînes α entières par la perte d'un petit nombre d'acides aminés.

Le terme «non hydrolysé» tel qu'employé selon l'invention signifie
5 que moins de 10 % des chaînes collagéniques ont un poids moléculaire inférieur à environ 100 kDa.

Dans le cas d'un chauffage pour dénaturer la structure hélicoïdale du collagène, le chauffage doit être modéré et effectué dans des conditions douces, de manière à éviter la dégradation par coupure hydrolytique de la
10 gélatine ainsi formée.

La gélatine du commerce est utilisable aux fins de l'invention mais n'est pas préférée.

Le collagène mis en œuvre est indifféremment d'origine humaine ou animale. Il peut s'agir en particulier de collagène bovin de type I ou de
15 collagènes humains de type I ou de type III ou encore de mélanges en toutes proportions de ces derniers.

On utilise de préférence, du collagène natif en solution acide ou après traitement, pour éliminer les télopeptides, notamment par digestion à la pepsine.

20 Par ailleurs, le collagène peut être modifié par coupure oxydative. On peut utiliser à cet effet l'acide periodique ou l'un de ses sels selon la technique décrite par M. TARDY et coll. (FR-A-2 601 371 et US-A-4 931 546).

On rappelle brièvement que cette technique consiste à mélanger le collagène en solution acide, avec une solution d'acide periodique ou l'un de
25 ses sel à une concentration comprise entre 1 et 10^{-5} M, de préférence entre 5 10^{-3} et 10^{-1} M, à une température comprise entre 10 et 25°C pendant une durée pouvant aller de 10 minutes à 72 heures.

Ce traitement provoque des coupures dans certains composants du collagène qui sont l'hydroxylysine et les sucres, et crée ainsi des sites
30 réactifs sans en provoquer la réticulation.

La coupure oxydative du collagène a comme fonction de permettre une réticulation modérée ultérieure du matériau collagénique mais l'invention n'exclut pas que l'on puisse réaliser cette fonction par d'autres

moyens de réticulation modérée, par exemple par rayonnement bêta ou gamma, ou d'autres agents de réticulation modérée, par exemple des agents chimiques à des doses suffisamment faibles et non toxiques.

Pour certaines applications, on emploie pour le film du matériau bicomposite selon l'invention, du collagène qui n'est pas oxydé ou un mélange, en toutes proportions, de collagène non oxydé et de collagène oxydé.

Dans un mode de mise en œuvre préféré de l'invention, on utilise une solution de composant collagénique tel que défini ci-dessus, éventuellement partiellement ou totalement modifié par coupure oxydative, dont la concentration en collagène est comprise entre 5 et 50 g/l. La concentration en collagène ou gélatine est de préférence de 30 g/l.

La solution de collagène oxydé, de collagène non oxydé ou de leurs mélanges, ainsi préparée est chauffée, par exemple à une température supérieure à 37°C, de préférence à une température comprise entre 40 et 50°C, pendant moins d'une heure. Il en résulte que la structure hélicoïdale du collagène est dénaturée, au moins partiellement.

On peut obtenir notamment une préparation finale que l'on peut assimiler à de la gélatine mais dont le poids moléculaire des chaînes élémentaires est supérieur ou égal à 100 kDa.

Le traitement par chauffage à température supérieure à 37°C de la solution de collagène entraîne la perte progressive de la structure hélicoïdale du collagène, mais l'invention n'exclut pas que l'on puisse réaliser cette fonction par d'autres moyens physiques ou chimiques, par exemple par ultra-sonication, ou par addition d'agents chaotropiques.

Selon une variante de réalisation de l'invention, on ajoute à la préparation précédente, au moins un additif hydrophile macromoléculaire, de préférence chimiquement non réactif vis-à-vis du composant collagénique

Par «chimiquement non réactif vis-à-vis du composant collagénique», on entend un composé hydrophile qui n'est pas susceptible de réagir avec le collagène présent, notamment qui ne forme pas de liaison covalente avec celui-ci lors de sa réticulation.

L'additif hydrophile macromoléculaire selon l'invention présente un poids moléculaire avantageusement supérieur à 3 000 Daltons.

Il peut s'agir de polymères hydrophiles de synthèse avantageusement de poids moléculaire compris entre 3 000 et 20 000 Daltons. Le polyéthylèneglycol est particulièrement préféré.

Il peut s'agir également de polysaccharides parmi lesquels on peut
5 citer l'amidon, le dextrane et la cellulose.

On peut également prévoir l'utilisation de tels polysaccharides sous forme oxydée faisant apparaître des fonctions carboxyliques dans ces molécules.

Les mucopolysaccharides peuvent également convenir aux fins de
10 l'invention mais ne sont pas préférés car leur origine animale particulière les rend difficiles à préparer en satisfaisant aux normes réglementaires de traçabilité.

L'additif hydrophile est sélectionné en fonction de divers paramètres liés notamment à son application, comme son prix, son innocuité,
15 sa biodégradabilité et/ou sa facilité d'élimination.

La concentration en additif(s) hydrophile(s) est de 2 à 10 fois inférieure à celle du composant collagénique.

Selon une variante de réalisation de l'invention, on prévoit d'ajouter au mélange composant collagénique/additif(s) hydrophile(s), de la
20 glycérine.

Dans ce cas, la concentration en glycérine est avantageusement comprise entre 3 et 8 g/l, ne dépassant pas le tiers de la concentration en composant collagénique.

Dans la préparation collagénique, les concentrations en
25 composant collagénique, en additif(s) hydrophile(s) et en glycérine lorsqu'ils sont présents, sont de préférence comprises entre 2 et 10 % pour le composant collagénique, entre 0,6 et 4 % pour le (les) additif(s) hydrophile(s) et entre 0,3 et 2,5 % pour la glycérine respectivement.

La préparation collagénique est fluidifiée à une température
30 comprise entre 30 et 50°C.

Elle est avantageusement neutralisée jusqu'à pH neutre pour éviter l'hydrolyse du collagène par chauffage et en vue d'obtenir un film à pH

physiologique tout en permettant la pré-réticulation du collagène si le mélange contient du collagène oxydé comme indiqué précédemment.

Pour la mise en œuvre du procédé selon l'invention, on prépare par ailleurs une compresse poreuse sensiblement non tassée à base de
5 composant polymère.

Par «composant polymère», on entend selon l'invention un polymère fibreux, non toxique présentant des propriétés hémostatiques et/ou cicatrisantes. Il peut s'agir de collagène non dénaturé, ou encore de polysaccharides tels que la chitine ou le chitosane, ou de polysaccharides
10 modifiés par oxydation des fonctions alcools en fonctions carboxyliques tels que la cellulose oxydée.

Par «collagène non dénaturé» on entend du collagène qui n'a pas perdu sa structure hélicoïdale.

Le collagène utilisé pour cette seconde couche du matériau bicomposite selon l'invention, consiste en du collagène natif ou en de
15 l'atélocollagène, notamment tel qu'obtenu par digestion à la pepsine.

L'origine et le type de collagène sont comme indiqué dans le cas du film décrit ci-dessus.

Par «compresse poreuse sensiblement non tassée», on entend
20 une compresse de fibres polymères ayant une structure poreuse telle qu'elle est par exemple obtenue par lyophilisation, ou une compresse encore plus poreuse et qui peut alors avoir subi éventuellement un léger tassement.

Définie sous une autre forme, ladite couche formant compresse poreuse présente une densité inférieure ou égale à 75 mg/cm^2 et de préférence
25 inférieure à 20 mg/cm^2 .

La porosité de ces matériaux est illustrée aux figures 1 et 2.

La taille des pores varie de 20 à 300 μm et est en moyenne comprise entre 100 et 200 μm .

La compresse poreuse peut être obtenue, de préférence par
30 lyophilisation, à partir d'une solution aqueuse acide de collagène dont la concentration est comprise entre 2 et 50 g/l et dont la température est comprise entre 4 et 25°C. La concentration en collagène est de préférence de 10 g/l.

Cette solution est avantageusement neutralisée de préférence jusqu'à un pH de l'ordre de 7 à 8.

L'épaisseur de la couche fibreuse poreuse de composant polymère est de préférence au moins égale à 0,2 cm, et de façon
5 particulièrement préférée comprise entre 0,3 et 1,5 cm.

La préparation du matériau bicomposite proprement dite est réalisée par l'assemblage de la couche formant film et de la compresse poreuse, comme indiqué ci-après.

Dans son mode de mise en œuvre le plus simple, le procédé
10 selon l'invention comporte le coulage de la solution de composant collagénique, destinée à réaliser le film, contenant éventuellement le (les) additif(s) hydrophile(s) et la glycérine, sur un support sensiblement plan adéquat, en répartissant celle-ci uniformément.

Le support est inerte en ce qu'il ne réagit pas avec les
15 composants précités et n'intervient pas dans le processus de réticulation. Il est de préférence hydrophobe, par exemple en PVC ou polystyrène.

Cependant, ce support peut également être constitué d'un matériau pelliculable qui restera faiblement adhérent et qui pourra ensuite être
séparé au moment de l'utilisation chirurgicale.

20 Ce support peut encore être lui-même constitué d'un film, par exemple de collagène séché, sur lequel on coule la solution, ou encore d'une couche de gel de matériau collagénique à un état de gélification nettement plus avancé.

La densité de la couche mince appliquée est de préférence
25 comprise entre 0,1 et 0,3 g/cm².

Le coulage de cette solution collagénique est réalisé à une température avantageusement comprise entre 4 et 30°C, de préférence entre 18 et 25°C.

On laisse cette solution se gélifier et on applique sur ladite solution
30 en cours de gélification, une compresse poreuse préparée comme indiqué précédemment.

Par application de la couche poreuse sur la solution en cours de gélification, on entend la dépose de la couche poreuse sur le gel, l'application

se poursuivant par simple gravité ou, éventuellement par une légère compression insuffisante pour provoquer un tassement sensible de la couche poreuse.

Le moment auquel on applique la couche poreuse sur la solution en cours de gélification est tel que le gel est encore mou et laisse pénétrer la
5 couche poreuse ou compresse sur une distance qui est avantageusement de l'ordre de 0,05 à 2 mm, de préférence de l'ordre de 0,1 à 0,5 mm.

Ce moment peut être déterminé de façon empirique en appliquant des compresses ou morceaux de compresse sur le gel à des moments
10 différents.

En général, lorsque la solution qui se gélifie est à une température comprise entre 4 et 30°C, la couche poreuse est appliquée entre 5 et 30 minutes après la répartition de la solution sur la surface qui la reçoit.

On laisse sécher ou on sèche l'ensemble pour obtenir le matériau
15 bicomposite selon l'invention.

Lorsque la solution collagénique destinée à la formation du film comprend du collagène oxydé, sa polymérisation s'effectue pendant le séchage du matériau bicomposite.

Ce séchage est avantageusement obtenu à une température
20 comprise entre 4 et 30°C, de préférence entre 18 et 25°C.

On peut réaliser le séchage du matériau dans un flux d'air stérile, si nécessaire.

Après séchage, le matériau bicomposite selon l'invention peut être séparé de son support. En variante, il peut comprendre ou incorporer un film ou
25 une couche de matériau collagénique sur lequel la solution collagénique a été coulée.

Le procédé décrit ci-dessus peut être mis en œuvre d'une manière similaire avec d'autres types de compresses hémostatiques, notamment des compresses telles que disponibles dans le commerce. On peut citer par
30 exemples des compresses à base de cellulose oxydée (compresses Surgicel® ou Interceed®) ou à base de chitine ou chitosane.

Le matériau bicomposite selon l'invention est stable à température ambiante et reste stable pendant un temps suffisant pour sa manipulation à des températures pouvant aller jusqu'à 37-40°C.

L'épaisseur du film de matériau collagénique est de préférence inférieure à 100 µm, et plus préférentiellement comprise entre 30 et 75 µm.

L'épaisseur de la compresse poreuse est de préférence comprise entre 0,2 cm et 1,5 cm, plus préférentiellement encore entre 0,3 cm et 1,2 cm.

Selon les applications envisagées, le matériau bicomposite conforme à l'invention peut être soumis à divers traitements classiques tels que stérilisation, etc.

La stérilisation est avantageusement opérée par irradiation avec des rayonnements bêta (irradiation électronique) ou gamma (irradiation par le cobalt radioactif).

Le matériau bicomposite selon l'invention peut être utilisé tel quel ou découpé aux dimensions appropriées à l'application envisagée.

La présente invention a permis de réaliser des matériaux bicomposites dans lesquels une couche de polymère fibreux, notamment de collagène non dénaturé, extrêmement poreuse et pouvant avoir une grande épaisseur, pour former une compresse ou éponge efficace, est très étroitement liée à un film collagénique mince, bien délimité et de propriétés et de dimensions convenables.

Il a ensuite pu être établi qu'un tel matériau bicouche présentait un ensemble de qualités d'hémostase, d'anti-adhérences post-opératoires et de bio-dégradabilité particulièrement surprenantes.

Le biomatériau obtenu est de manipulation aisée. Il ne colle pas aux instruments chirurgicaux ou aux gants, à l'état sec.

Il présente une résistance mécanique acceptable tout en gardant une certaine souplesse, apportée par les éléments hydrophiles contenus dans le film du matériau composite.

Le matériau selon l'invention est un hémostatique local dont le principe actif est le composant polymère, notamment le collagène non dénaturé ou la cellulose oxydée, qui participe, au même titre que le collagène endogène, au processus de l'hémostase et de la cicatrisation. Il est appliqué de préférence

avec pression sur le site hémorragique jusqu'à l'obtention d'une hémostase. Le sang est absorbé par la couche poreuse du matériau et concentré sous le matériau, grâce au film du matériau, jouant le rôle de barrière étanche. Au contact du polymère, il est transformé en clou hémostatique et/ou en caillot.

5 Très rapidement, le matériau adhère à la plaie hémorragique, grâce à la formation du clou hémostatique et/ou du caillot par le polymère.

On pense que les propriétés hémostatiques considérablement accrues de la compresse selon l'invention sont dues notamment à la possibilité d'absorber une quantité très importante de sang tout en empêchant sa diffusion aussi bien transversalement au biomatériau que dans son plan. En outre, la diffusion du sang dans la compresse poreuse, dans la zone délimitée par la plaie, accroît la surface de contact entre la substance hémostatique et les plaquettes. Elle accélère ainsi l'arrêt du saignement en jouant sur les voies diverses de la coagulation, dont la phase finale conduit à la formation d'un réseau de plaquettes et de fibrine renforçant l'adhésion de la compresse sur la plaie.

Au contraire, les matériaux collagéniques bicouches de l'art antérieur décrit ci-dessus présentent une porosité insuffisante qui ne permet pas la pénétration du sang. Ceci favorise des fuites latérales de sang sous la compresse ce qui ne permet pas une bonne adhésion. De ce fait, l'arrêt du saignement est beaucoup plus difficile.

Le matériau collagénique bicomposite selon l'invention est particulièrement adapté à la prévention d'adhérences post-opératoires, en particulier sur des plaies hémorragiques, du fait de la prévention des adhérences par le film, de la bonne adhésion du matériau composite sur de telles plaies et de l'absence de sang à l'interface.

Outre leurs propriétés d'hémostase et de prévention d'adhérences post-opératoires, le matériau collagénique relevant de la présente invention facilite la cicatrisation, à cause de sa structure composite, associant une couche très poreuse de polymère à un film collagénique.

La partie poreuse du matériau est facilement colonisable par les cellules environnantes. Le film protège la cicatrisation en cours pendant

quelques jours grâce à ses propriétés d'étanchéité aux bactéries et microorganismes.

Le pouvoir de prévention des adhérences par le film du matériau est également renforcé par l'accélération de la cicatrisation de la plaie par le polymère de la couche poreuse du matériau.

Selon l'invention, le matériau collagénique bicomposite est ainsi utile pour l'hémostase et la prévention des adhérences post-opératoires sur des plaies saignantes tout en facilitant la cicatrisation.

En outre, l'additif hydrophile macromoléculaire est éliminé par
10 diffusion à travers le matériau collagénique, en quelques jours, matériau dont le
gonflement favorise la dégradation du film collagénique en moins d'un mois.

Le matériau bicomposite selon l'invention peut également être utilisé pour favoriser la cicatrisation. Sa structure poreuse très ouverte permet une colonisation cellulaire rapide. Le film permet, quant à lui, d'isoler la partie poreuse pour la rendre accessible à des cellules spécifiques.

A titre d'exemple, des fibroblastes peuvent être cultivés dans la partie poreuse du matériau, in vitro, et des cellules épithéliales peuvent être cultivées sur le film en réalisant deux compartiments provisoirement séparés.

Cependant on peut également, bien que cela ne soit pas préféré, 20 relier un film de composant collagénique et une compresse poreuse non tassée par l'intermédiaire d'un agent adhésif biocompatible, biodégradable et non toxique, dès lors que cet agent peut assurer une liaison suffisamment forte entre le film et la compresse, tout en n'étant présent qu'en faible quantité.

Des exemples d'agent adhésif sont les colles chirurgicales, 25 notamment les colles de fibrine et les colles collagéniques décrites dans le brevet Tardy et al. US-A-5 618 551 et la demande WO 98/15299.

Cette invention va être maintenant décrite en détail à l'aide d'exemples non limitatifs montrant différentes compositions possibles du matériau ainsi que leurs pouvoirs hémostatiques et leurs capacités de
30 prévention des adhérences tissulaires post-opératoires.

Selon l'invention, on peut soit réaliser une compresse qui sera redécoupée aux dimensions et à la forme voulues ou préparer un biomatériau ayant les dimensions et les formes du patch désiré.

EXEMPLES

Exemple 1 :

Préparation de compresses de collagène à pH neutre :

5 Le collagène utilisé est du collagène bovin de type I, extrait de derme de veau, éventuellement solubilisé par digestion à la pepsine et, purifié par précipitations salines, selon les techniques déjà décrites. On peut utiliser, de la même manière, des collagènes humains de type I ou III ou leur mélange en toutes proportions.

10 Une solution de collagène à 10 g/l est préparée par dissolution de 23 g de collagène humide (taux d'humidité de 12 %) dans 2070 g d'eau ultrafiltrée, à la température ambiante restant inférieure à 25°C. Elle est neutralisée à l'aide d'hydroxyde de sodium jusqu'à pH neutre, ce qui entraîne une précipitation du collagène.

15 La suspension est, ensuite, répartie dans des plateaux de lyophilisation, à raison de 0,5 à 1 g/cm² et déshydratée par lyophilisation, en prenant un cycle durant environ 24 heures.

Exemple 2 :

Préparation de compresses de collagène à pH 5-5,5 :

20 La préparation de compresses de collagène à pH 5-5,5 permet de limiter le phénomène de précipitation du collagène. Elle est réalisée suivant l'exemple 1, avec comme seule différence la neutralisation de la solution de collagène à l'aide d'hydroxyde de sodium à un pH voisin du point isoélectrique du collagène, c'est-à-dire 5 et 5,5.

25 Exemple 3 :

Préparation de compresses de collagène à pH acide :

La préparation de compresses légèrement acides est réalisée suivant l'exemple 1, avec comme seule différence que la neutralisation de la solution de collagène n'est pas effectuée, ce qui évite toute précipitation du
30 collagène.

Exemple 4 :

Préparation d'une solution de collagène oxydé, destinée à la formation du film :

Le collagène oxydé à 30 g/l, utilisé pour cet exemple, est préparé
5 suivant le brevet FR-A-2 715 309. On emploie du collagène bovin de type I, extrait de derme de veau par solubilisation à pH acide ou par digestion à la pepsine et purifié par précipitations salines selon des techniques déjà décrites.

Les produits commercialisés par la société COLLAGEN Corp., sous les noms de VITROGEN® ou ZYDERM®, peuvent convenir dans cette
10 application.

On utilise de préférence des fibres sèches de collagène, obtenues par précipitation d'une solution acide de collagène par addition de NaCl, puis lavages et séchage du précipité obtenu par des solutions aqueuses d'acétone de concentration croissante de 80 % à 100 %.

15 On peut, de la même manière, utiliser des collagènes humains de type I ou III ou leur mélange en toutes proportions.

La solution de collagène à 30 g/l est préparée par dissolution en HCl 0,01 N. Son volume est de 49 litres. Elle est additionnée d'acide periodique à une concentration finale de 8 mM soit 1,83 g/l.

20 On réalise l'oxydation à température ambiante voisine de 22°C, pendant 3 heures à l'abri de la lumière.

Puis, la solution est additionnée d'un volume égal d'une solution de chlorure de sodium pour obtenir une concentration finale de 41 g/l NaCl.

Après 30 minutes d'attente, le précipité est récolté par décantation
25 à travers un tamis de toile de porosité voisine de 100 microns, puis lavé 4 fois avec une solution de NaCl 41 g/l en HCl 0,01 N. On obtient 19 kg de précipité salin acide. Ces lavages permettent l'élimination de toutes traces d'acide periodique ou dérivés iodés formés pendant l'oxydation du collagène.

Ensuite, plusieurs lavages en solution aqueuse d'acétone à 80 %
30 permettent la concentration du précipité de collagène et l'élimination des sels présents.

Un lavage final en acétone 100 % permet de préparer 3.6 kg d'un précipité acétonique très dense, de collagène oxydé acide, non réticulé, ne contenant aucune trace de produit chimique indésirable.

La pâte acétonique est reprise en eau distillée apyrogène à 40°C,
5 pour obtenir une concentration de collagène de 3 %.

La solution de 44 litres est chauffée 30 minutes à 50°C, puis filtrée stérilement sur membrane de porosité 0,45 microns dans une étuve à 40°C.

Dès que cette solution est homogène et à 35°C, elle est additionnée d'une solution stérile concentrée de PEG 4000 (polyéthylèneglycol de poids moléculaire 4000 Daltons) et de glycérine pour obtenir une concentration finale de 0,9 % en PEG, de 0,54 % en glycérine et de 2,7 % en collagène oxydé.

Dès la fin de ces additions, le pH de la solution est ajusté à 7,0, par addition d'une solution concentrée d'hydroxyde de sodium.

15 **Example 5 :**

Préparation d'une solution comportant un mélange de collagène non oxydé chauffé et de collagène oxydé, destinée à la formation du film :

Une variante de préparation de la solution de collagène, utilisée pour le film, est de prendre du collagène non oxydé chauffé ou un mélange de collagène oxydé, préparé suivant l'exemple 4, et de collagène non oxydé chauffé, en toutes proportions.

Le collagène utilisé pour la préparation du collagène non oxydé chauffé est du collagène bovin de type I, extrait de derme de veau, éventuellement solubilisé par digestion à la pepsine et, purifié par précipitations salines, selon les techniques déjà décrites. On peut utiliser, de la même manière, des collagènes humains de type I ou III ou leur mélange en toutes proportions.

Une solution de collagène non oxydé chauffé à 30 g/l est préparée par dissolution de 65,2 g de collagène humide (taux d'humidité de 12 %) dans 1940 g d'eau ultrafiltrée, à 42°C. Cette solution est additionnée à 42°C d'une solution stérile concentrée de PEG 4000 (polyéthylèneglycol de poids moléculaire 4000 Daltons), de glycérine et, éventuellement de collagène oxydé, préparé suivant l'exemple 3, pour obtenir une concentration finale de 0.9 % en

PEG, de 0,54 % en glycérine et de 2,7 % en collagène total. Le pH de la solution est ajusté à 7,0, par addition d'une solution concentrée d'hydroxyde de sodium.

Exemple 6 :

5 Préparation d'une solution acide de collagène non oxydé chauffé, destinée à la formation du film :

La préparation d'une solution acide de collagène non oxydé chauffé, pour le film, est réalisée suivant l'exemple 5, avec les différences suivantes :

- 10 i) le collagène utilisé est exclusivement du collagène non oxydé chauffé dont la préparation est décrite dans l'exemple 1 ;
- ii) le mélange utilisé pour le film, dont les concentrations finales en PEG, glycérine et collagène sont respectivement de 0,9 %, 0,54 % et 2,7 %, est acide.

15 **Exemple 7 :**

Préparation d'un matériau bicomposite à partir d'une compresse collagénique :

La solution de collagène, destinée à la formation du film, comme décrite dans les exemples 4, 5 ou 6, est coulée en couche mince à densité de
20 0,133 g/cm² sur un support plan hydrophobe de type PVC ou polystyrène, à température ambiante, voisine de 22°C.

Une compresse de collagène, préparée suivant les exemples 1, 2 ou 3 est appliquée uniformément sur la solution de collagène chauffé, 5 à 20 minutes après sa répartition sur le support. Ce temps d'attente correspond au
25 temps de gélification de la solution de collagène, nécessaire à l'application de la compresse de collagène, pour éviter sa dissolution ou son hydratation partielle dans le collagène liquide.

La pénétration de la compresse dans la solution gélifiée de collagène est jugée inférieure à 0,5 mm.

30 L'ensemble est ensuite déshydraté sous un flux d'air stérile, à température ambiante, qui conduit à l'évaporation en 18 heures environ.

Le matériau bicomposite obtenu se décolle très facilement du support.

Il peut être découpé, sans le fragiliser, aux dimensions souhaitées pour l'application recherchée.

Ensuite, le matériau bicomposite est inclus dans un double sachet en polyéthylène, non perméable à l'air.

5 L'ensemble est stérilisé par irradiation gamma ou par faisceau d'électrons (irradiation bêta) à une dose comprise entre 25 et 35 KGy.

Le matériau est stable à température ambiante.

La présence de glycérine dans le matériau contribue essentiellement à conférer une plus grande souplesse au film et en facilite
10 l'utilisation. Le matériau peut ne pas contenir de glycérine.

L'utilisation de PEG 4000 comme agent hydrophile macromoléculaire n'est pas limitatif. On peut lui substituer du PEG 3000, PEG 6000 ou des polysaccharides comme l'amidon soluble (OSI, France) et le Dextran T40 (Pharmacia Fine Chemicals, Suède).

15 Les figures 1 et 2 sont des photographies prises au microscope électronique à balayage, respectivement à un grossissement de 40 et de 200, qui illustrent les structures du matériau bicomposite préparés comme indiqué ci-dessus.

La figure 1 correspond à l'exemple 7 mis en œuvre à partir de la
20 compresse de l'exemple 1 préparée à partir du collagène pepsiné, le film étant réalisé selon l'exemple 4.

La figure 2 correspond à l'exemple 7 mis en œuvre à partir de la compresse de l'exemple 3, le film étant réalisé selon l'exemple 6.

Exemple 8 :

25 Préparation d'un matériau bicomposite à partir d'une compresse de cellulose oxydée :

On procède comme à l'exemple 7 mais en utilisant une compresse poreuse à base de cellulose oxydée telle que disponible dans le commerce sous les noms de Interceed® ou Surgicel®.

30

REVENDECATIONS

17/ Matériau collagénique bicomposite qui est biocompatible, non-
toxique et biodégradable en moins d'un mois, caractérisé en ce qu'il comprend
uniquement, ou principalement, deux couches intimement liées, à savoir une
couche formant un film à base d'un composant collagénique, notamment de
collagène ayant perdu au moins partiellement sa structure hélicoïdale, ou de
gélatine, et une couche formant une compresse poreuse sensiblement non
tassée à base d'un composant polymère.

2/ Matériau collagénique bicomposite selon la revendication 1, caractérisé en ce que le composant collagénique consiste en ou comprend du collagène ayant perdu au moins partiellement sa structure hélicoïdale.

3/ Matériau collagénique bicomposite selon la revendication 2, caractérisé en ce que le composant collagénique est formé de collagène non hydrolysé, constitué majoritairement de chaînes α .

20 4/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le composant collagénique consiste en ou comprend de la gélatine.

5/ Matériau collagénique selon l'une quelconque des
25 revendications 1 à 4, caractérisé en ce que le composant collagénique consiste
en ou comprend du collagène modifié par coupure oxydative.

6/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que la couche formant film comprend en outre au moins un additif hydrophile macromoléculaire chimiquement non réactif vis-à-vis du composant collagénique.

7/ Matériau collagénique selon la revendication 6, caractérisé en ce que l'additif hydrophile macromoléculaire présente un poids moléculaire supérieur à 3000 Daltons.

5 8/ Matériau collagénique bicomposite selon la revendication 7, caractérisé en ce que l'additif hydrophile macromoléculaire présente un poids moléculaire compris entre 3 000 et 20 000 Daltons.

9/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des
10 revendications 6 à 8, caractérisé en ce que l'additif hydrophile macromoléculaire est du polyéthylèneglycol.

10/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 6 à 9, caractérisé en ce que l'additif hydrophile est choisi parmi
15 les polysaccharides, notamment l'amidon, le dextrane ou la cellulose, ou les mucopolysaccharides.

11/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 6 à 10, caractérisé en ce que l'additif hydrophile est un
20 polysaccharide sous forme oxydée.

12/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 6 à 11, caractérisé en ce que la concentration en additif(s) hydrophile(s) est 2 à 10 fois inférieure à celle du composant collagénique.

25 13/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 6 à 12, caractérisé en ce que la couche formant film comprend en outre de la glycérine.

30 14/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisé en ce que la couche formant film présente une épaisseur inférieure à 100 μm , de préférence comprise entre 30 μm et 75 μm .

15/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisé en ce que le composant polymère de la couche poreuse formant compresse consiste en ou comprend du collagène non dénaturé.

16/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisé en ce que le composant polymère de la couche poreuse formant compresse est choisi parmi les polysaccharides, notamment la chitine ou le chitosane.

17/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisé en ce que le composant polymère est choisi parmi les polysaccharides modifiés par oxydation des fonctions alcools en fonctions carboxyliques, notamment la cellulose oxydée.

18/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 17, caractérisé en ce que la couche poreuse formant compresse présente une densité inférieure ou égale à 75 mg/cm^2 , de préférence inférieure à 20 mg/cm^2 .

19/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 18, caractérisé en ce que la taille des pores de la couche formant compresse varie de 20 à $300 \mu\text{m}$.

20/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 18, caractérisé en ce que la taille moyenne des pores de la couche formant compresse est comprise entre 100 et $200 \mu\text{m}$.

21/ Matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 20, caractérisé en ce que la couche formant compresse présente une épaisseur au moins égale à 0,2 cm et de préférence comprise entre 0,3 cm et 1,5 cm.

22/ Procédé pour l'obtention d'un matériau collagénique bicomposite selon l'une quelconque des revendications 1 à 21, caractérisé en ce que l'on coule, sur un support inerte convenable, une solution de composant collagénique suivant une épaisseur destinée à la formation d'un film, et en ce que l'on applique sur ladite solution en cours de gélification, une compresse sensiblement non tassée de composant polymère, puis en ce que l'on sèche ou laisse sécher le matériau obtenu.

23/ Procédé selon la revendication 22, caractérisé en ce que, pour la formation du film, on prépare une solution de composant collagénique dont la concentration en collagène est comprise entre 5 et 50 g/l et est de préférence de 30 g/l.

24/ Procédé selon la revendication 23, caractérisé en ce que l'on prépare une solution acide de collagène natif.

25/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 24, caractérisé en ce que le composant collagénique consiste en ou comprend du collagène modifié par coupure oxydative.

26/ Procédé selon la revendication 25, caractérisé en ce que le collagène est modifié par traitement à l'acide periodique ou l'un de ses sels.

27/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 26, caractérisé en ce que la solution de composant collagénique est chauffée à une température supérieure à 37°C, de préférence à une température comprise entre 40 et 50°C.

28/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 27, caractérisé en ce qu'on ajoute à la solution de composant collagénique, au moins un additif hydrophile macromoléculaire chimiquement non réactif vis-à-

29/ Procédé selon la revendication 28, caractérisé en ce que la
5 concentration en additif(s) hydrophile(s) est 2 à 10 fois inférieure à la
concentration en composant collagénique.

30/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 28 et 29, caractérisé en ce qu'on ajoute de la glycérine à la solution de composant collagénique.

31/ Procédé selon la revendication 30, caractérisé en ce que la concentration en glycérine est comprise entre 3 et 8 g/l et ne dépasse pas le tiers de la concentration en composant collagénique.

32/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 31, caractérisé en ce que, pour la formation du film, on prépare une solution aqueuse contenant 2 à 10 % de composant collagénique, 0,6 à 4 % d'additif(s) hydrophile(s) et 0,3 à 2,5 % de glycérine s'ils sont présents.

33/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 32, caractérisé en ce que la solution destinée à la formation du film est neutralisée.

34/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 33,
25 caractérisé en ce que le support est un support en PVC ou polystyrène.

35/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 34, caractérisé en ce que la solution destinée à la formation du film, qui est coulée sur le support, présente une densité comprise entre 0.1 et 0.3 g/cm².

36/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 35, caractérisé en ce que le coulage de la solution collagénique est réalisé à une température comprise entre 4 et 30°C, de préférence entre 18 et 25°C.

37/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 36, caractérisé en ce que l'on utilise une compresse à base de collagène non dénaturé.

5

38/ Procédé selon la revendication 37, caractérisé en ce que la compresse poreuse est préparée à partir d'une solution aqueuse acide de collagène non dénaturé dont la concentration est comprise entre 2 et 50 g/l, et est de préférence de 10 g/l.

10

39/ Procédé selon la revendication 38, caractérisé en ce que la solution est neutralisée jusqu'à un pH de l'ordre de 7 à 8.

40/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 38 et 39, caractérisé en ce que la solution est lyophilisée.

15

41/ Procédé selon la revendication 40, caractérisé en ce que la solution est répartie en couche présentant une densité comprise entre 0,2 et 1,5 g/cm² pour la lyophilisation.

20

42/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 36, caractérisé en ce que l'on utilise une compresse hémostatique à base de polysaccharide, notamment de chitine ou de chitosane.

25

43/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 36, caractérisé en ce que l'on utilise une compresse hémostatique à base de polysaccharide modifié par oxydation des fonctions alcools en fonctions carboxyliques, notamment de cellulose oxydée.

30

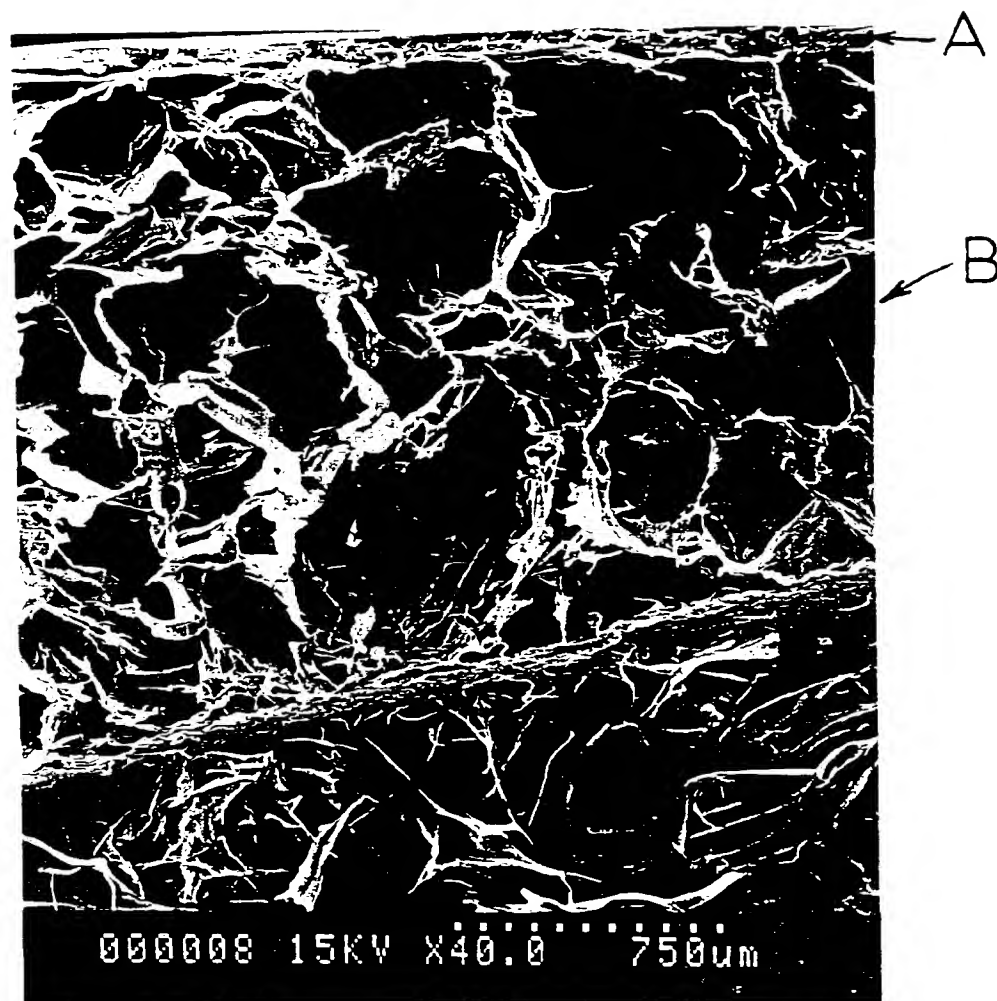
44/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 43, caractérisé en ce que lors de l'application de la compresse poreuse sur la solution destinée à la formation du film en cours de gélification, on laisse

pénétrer la compresse sur une distance de l'ordre de 0.05 à 2 mm, de préférence de l'ordre de 0,1 à 0,5 mm dans le gel en cours de formation.

45/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 44,
s caractérisé en ce que l'on sèche le matériau obtenu dans un flux d'air stérile.

46/ Procédé selon l'une quelconque des revendications 22 à 45,
caractérisé en ce que le matériau obtenu est stérilisé, notamment par irradiation avec des rayonnements bêta ou gamma.

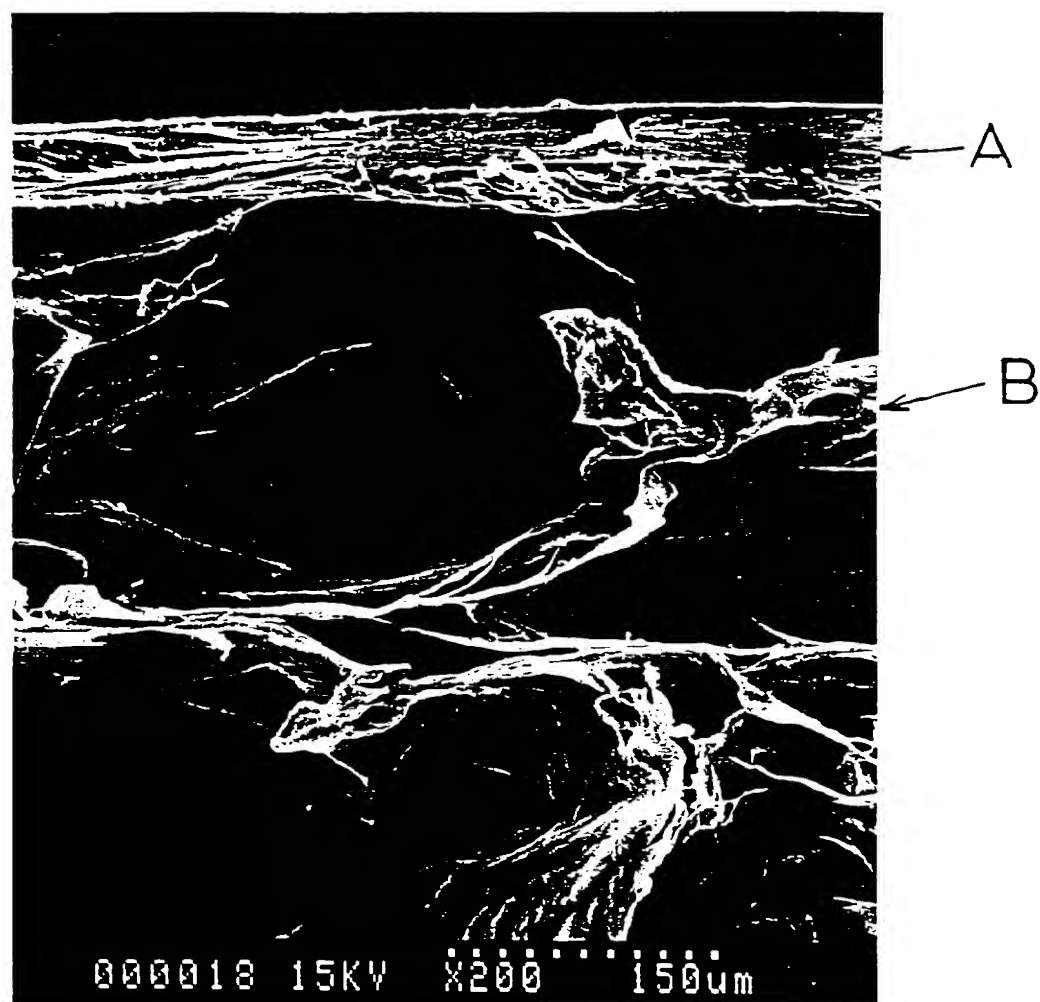
1/2



A - film
B - compresse

FIG. 1

2/2



A - film
B - compresse

FIG. 2

INSTITUT NATIONAL

de la

PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE
PRELIMINAIREetabli sur la base des dernieres revendications
deposees avant le commencement de la rechercheN° d'enregistrement
national

FA 564723

FR 9811701

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

| Categorie | Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes | Revendications concernées de la demande examinée | |
|--|---|---|--|
| Y | WO 98 34656 A (GRAVAGNA PHILIPPE ; TARDY MICHEL (FR); DEV DES UTILISATIONS DU COLL) 13 août 1998 * le document en entier * | 1,2, 4-10, 12-14, 22-28, 31-33, 35,45,46 | |
| Y | FR 2 628 634 A (IMEDEX) 22 septembre 1989 * abrégé * * page 2, ligne 8-13 - ligne 23-27 * * page 4, ligne 2-10 - ligne 15-18 * * page 5, ligne 6-12 * | 1,2, 4-10, 12-14, 22-28, 31-33, 35,45,46 | |
| A | WO 96 08277 A (COLETICA ; ORLY ISABELLE (FR)) 21 mars 1996 * abrégé * * page 1, ligne 3-6 * * page 2, ligne 1 * * page 5, ligne 3-8 - ligne 9-19 * * page 6, ligne 11-14 * * page 7, ligne 5-6 - ligne 13-16 * * page 10, ligne 22 * * page 12, ligne 17-23 * | 1,13,14, 22,40, 41,45,46 | DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.Cl.6) A61L |
| A | EP 0 138 385 A (UNIV ILLINOIS) 24 avril 1985 * abrégé * * revendications 1,10,17-20 * | 1,16 | |
| -/-- | | | |
| Date d'achèvement de la recherche | | Examineur | |
| 3 juin 1999 | | Böhm, I | |
| CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES | | T : theorie ou principe a la base de l'invention E : document de brevet beneficiant d'une date anterieure a la date de depot et qui n'a ete publie qu'a cette date de depot ou qu'a une date posterieure. D : cite dans la demande L : cite pour d'autres raisons & : membre de la meme famille, document correspondant | |
| X : particulierement pertinent a lui seul Y : particulierement pertinent en combinaison avec un autre document de la meme categorie A : pertinent a l'encontre d'au moins une revendication ou arriere-plan technologique general O : divulgation non-ecrite P : document intercalaire | | | |

1

EPO FORM 1503 03 02 (P04C13)

INSTITUT NATIONAL
de la
PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE
PRELIMINAIRE

etabli sur la base des dernières revendications
deposées avant le commencement de la recherche

N° d'enregistrement
national:

FA 564723
FR 9811701

| DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | | | Revendications concernées de la demande examinée |
|--|--|--|---|
| Catégorie | Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes | | |
| A | EP 0 664 132 A (IMEDEX) 26 juillet 1995 * abrégé * * page 3, ligne 13-14 * * revendication 2 * --- | 1,4,5, 22,25,26 | |
| A | WO 93 10731 A (KENSEY NASH CORP) 10 juin 1993 * abrégé * * page 7 * * page 14 * ----- | 1,3 | |
| | | | DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6) |
| | | | |
| Date d'achèvement de la recherche | | | Examineur |
| 3 juin 1999 | | | Böhm, I |
| CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES | | | |
| X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : pertinent à l'encontre d'au moins une revendication ou arrière-plan technologique général O : divulgation non-écrite P : document intercalaire | | T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant | |

1
EPO FORM 1503 03 82 (P04C13)

